M.141425-US

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE

INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) (11) Internati nale Veröffentlichungsnummer: WO 94/20661 (51) Internationale Patentklassifikation ⁵: A1 D04H 1/64, 1/58, 1/60 (43) Internationales 15. September 1994 (15.09.94) Veröffentlichungsdatum: (81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, BY, CA, CZ, FI, HU, JP, KR, PCT/EP94/00625 (21) Internationales Aktenzeichen: NO, PL, RU, SK, UA, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, 3. März 1994 (03.03.94) (22) Internationales Anmeldedatum: (30) Prioritätsdaten: Veröffentlicht DE 4. März 1993 (04.03.93) P 43 06 808.1 Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): eintreffen. WACKER-CHEMIE GMBH [DE/DE]; Hanns-Seidel-Platz 4, D-81737 München (DE). (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KINKEL, Johannes [DE/DE]; Ketteler Strasse 21, D-84547 Emmerting (DE). BRINK, Gerhard [DE/FR]; 82, rue Crillon, F-69006 Lyon (FR). ERNET, Walter [DE/DE]; Burgkirchener Strasse 22, D-84489 Burghausen (DE). SCHULZE, Joachim [DE/DE]; Paganinistrasse 14, D-84489 Burghausen (DE). WIERER, Konrad [DE/DE]; Badhoering 7, D-84561 Mehring (DE). WACKER-CHEMIE GMBH; (74) Gemeinsamer Vertreter: Hanns-Seidel-Platz 4, D-81737 München (DE).

- (54) Title: CROSS-LINKABLE DISPERSION POWDER USEFUL AS BINDER FOR FIBERS
- (54) Bezeichnung: VERNETZBARE DISPERSIONSPULVER ALS BINDEMITTEL FÜR FASERN

(57) Abstract

Cross-linkable, redispersible dispersion powders based on vinyl ester copolymers or (meth)acrylic acid ester copolymers are used as binders for dry-binding fibrous materials. The vinyl ester copolymers of one or several monomers from the group of the vinyl esters of branched or unbranched alkylcarboxylic acids with 1 to 15 C atoms, the (meth)acrylic acid ester copolymers of one or several monomers from the group of the methacrylic acid esters and acrylic acid esters of alcohols having 1 to 10 C atoms, and the vinyl ester or (meth)acrylic acid ester copolymers contain each 0.1 to 10 % by weight, in relation to the total weight of the copolymer, of one or several ethylenically unsaturated, cross-linking comonomers.

(57) Zusammenfassung

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von vernetzbaren, redispergierbaren Dispersionspulvern auf der Basis von Vinylester-Copolymerisaten oder (Meth)acrylsäureester-Copolymerisaten als Bindernittel zur Trockenbindung von Fasermaterialien, wobei die Vinylester-Copolymerisate eines oder mehrere Monomere aus der Gruppe der Vinylester von unverzweigten oder verzweigten Alkylcarbonsäuren mit 1 bis 15 C-Atomen, die (Meth)acrylsäureester-Copolymerisate eines oder mehrere Monomere aus der Gruppe der Methacrylsäureester und Acrylsäureester von Alkoholen mit 1 bis 10 C-Atomen, und die Vinylester- oder (Meth)acrylsäureester-Copolymerisate jeweils 0.1 bis 10 Gew%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Copolymerisats, von einem oder mehreren ethylenisch ungesättigten, vernetzend wirkenden Comonomeren enthalten.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgica	NE	Niger
BE	Belgion	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neusceland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	П	Italien	PT	Portugal
BY	Belanu	JP	Japan	RO	Ruminien
	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CA		KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
. CG	Kongo	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CH	Schweiz			SK	Słowakci
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SN	Senegal
CM	Kamerun	ш	Liechtenstein		Techad
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	
CS	Tschechoslowakci	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tachechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dinemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FĪ	Finnland	MIL	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam
					· 4.70

WO. 94/20661 PCT/EP94/00625

Vernetzbare Dispersionspulver als Bindemittel für Fasern

Die Erfindung betrifft die Verwendung von vernetzbaren, redispergierbaren Dispersionspulvern auf der Basis von Vinylester-Copolymerisaten oder (Meth)acrylsäureester-Copolymerisaten als Bindemittel zur Trockenbindung von Fasermaterialien.

Zur Erhöhung der Widerstandsfähigkeit gegen mechanische Belastung werden Fasergebilde mit Bindemittel verfestigt. Diese Bindemittel können in Form von Feststoffen, wie Pulver, Granulat oder Fasern, oder als Flüssigkeiten, wie Lösungen oder Dispersionen, zur Anwendung kommen. Die erhöhte Festigkeit resultiert aus der Bindung der Fasern durch die Polymeren, die an der Faser haften und so die Fasergebilde verstärken.

Aus der WO-A 90/14457 ist eine Verfahrensweise bekannt, bei der Glasfasern nach einem Krempelschritt mit thermoplastischem Pulver, beispielsweise Polypropylen, Polyester oder Polyamid, vermischt werden und das Fasergebilde anschließend bei erhöhter Temperatur und unter Druck verfestigt wird. Die AU-B 36659/89 beschreibt ebenfalls die Verfestigung von Glasfasermaterialien mittels thermoplastischen Pulvern. Hier wird der Einsatz von Polyestern oder Polystyrol empfohlen. Nachteilig ist die geringe Festigkeit der so gebundenen Fasergebilde bei Kontakt mit Wasser oder Lösungsmitteln.

Sollen Faservliese mit erhöhter Festigkeit, vor allem im Kontakt mit Wasser, Lösungsmitteln oder bei erhöhter Temperatur, erhalten werden, setzt man Polymere ein, die in einem bestimmten Verarbeitungsschritt vernetzen oder auspolymerisieren können. Die EP-B 0080144 (US-A 4451315) beschreibt die Verfestigung von Faservliesen aus Polyester-, Polyamidoder Baumwollfasern mit Emulsionen von selbstvernetzenden Acrylestercopolymeren, Ethylen-Vinylacetat-Copolymeren oder selbstvernetzenden synthetischen Kautschuken. Man erhält damit zwar Vliesstoffe mit hoher Festigkeit; nachteilig bei der Verwendung von wäßrigen Bindemitteln ist allerdings der hohe Trocknungsaufwand; außerdem ist die Verteilung des Bindemittels in der Fasermatrix problematisch.

Die Verfestigung von pulverförmigen, vernetzbaren Polymerisaten auf der Basis von Phenol-Formaldehyd-Harzen ist in der US-A 4612224 beschrieben. Nachteilig bei diesem Bindersystem ist die hohe Formaldehydemission bei der Herstellung und Verwendung der so verfestigten Fasermaterialien.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, Bindemittel für die Verfestigung von Fasermaterialien zur Verfügung zu stellen, die als Pulver einsetzbar sind, hohe Naßfestigkeit und guten Wärmestand aufweisen, unter Vermeidung von Schadstoffemissionen bei der Verarbeitung.

Gelöst wurde die Aufgabe durch die Entwicklung eines Trockenbinders auf der Basis von thermoplastischen Copolymerisaten, welche nur geringe Anteile an vernetzend wirkenden Comonomeren aufweisen und trotzdem eine hohe Festigkeit bei vernachlässigbarer Formaldehyd-Emission bewirken.

Wärmehärtbare Copolymerisate auf der Basis von Acrylsäureestern und/oder Vinylestern, welche noch (Meth)acrylsäureester von mono- oder polyfunktionellen Hydroxycarbonsäuren und N-Alkoxyalkyl (meth) acrylamid als Vernetzerkomponenten enthalten, sind in der DE-A 2701490 (US-A 4129545) als pulverförmige Anstrichmittel beschrieben.

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von vernetzbaren, redispergierbaren Dispersionspulvern auf der Basis von Vinylester-Copolymerisaten oder (Meth)acrylsäureester-Copolymerisaten als Bindemittel zur Trockenbindung von Fasermaterialien, wobei

die Vinylester-Copolymerisate eines oder mehrere Monomere aus der Gruppe der Vinylester von unverzweigten oder verzweigten Alkylcarbonsäuren mit 1 bis 15 C-Atomen, die (Meth)acrylsäureester-Copolymerisate eines oder mehrere Monomere aus der Gruppe der Methacrylsäureester und Acrylsäureester von Alkoholen mit 1 bis 10 C-Atomen, und die Vinylester- und (Meth)acrylsäureester-Copolymerisate jeweils 0.1 bis 10 Gew%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Copolymerisats, von einem oder mehreren ethylenisch ungesättigten, vernetzend wirkenden Comonomeren, enthalten.

Bevorzugte Vinylester sind Vinylacetat, Vinylpropionat, Vinylbutyrat, Vinyl-2-ethylhexanoat, Vinyllaurat, 1-Methylvinylacetat, Vinylpivalat und Vinylester von α -verzweigten Monocarbonsäuren mit 9 bis 10 C-Atomen, beispielsweise VeoVa9^R oder VeoVa10^R. Besonders bevorzugt ist Vinylacetat.

Bevorzugte Methacrylsäureester oder Acrylsäureester sind Methylacrylat, Methylmethacrylat, Ethylacrylat, Ethylmethacrylat, Propylacrylat, Propylmethacrylat, n-Butylacrylat, n-Butylacrylat, n-Butylacrylat, 2-Ethylhexylacrylat. Besonders bevorzugt sind Methylacrylat, Methylmethacrylat, n-Butylacrylat und 2-Ethylhexylacrylat.

Bevorzugte ethylenisch ungesättigte, vernetzend wirkende Comonomere sind beispielsweise Acrylamidoglykolsäure (AGA), Methylacrylamidoglykolsäuremethylester (MAGME), N-Methylolacrylamid (NMAA), N-Methylolamethacrylamid, N-Methylolallylcarbamat, Alkylether, wie der Isobutoxyether, oder Ester des N-Methylolacrylamids, des N-Methylolamethacrylamids oder des N-Methylolallylcarbamats. Besonders bevorzugt wird N-Methylolacrylamid (NMAA) und N-Methylolmethacrylamid.

Die Vinylester-Copolymerisate können gegebenenfalls 1.0 bis 65 Gew%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Comonomerphase, α-Olefine wie Ethylen oder Propylen und/oder Vinylaromaten wie Styrol und/oder Vinylhalogenide wie Vinylchlorid und/oder Acrylsäureester bzw. Methacrylsäureester von Alkoholen mit 1 bis 10 C-Atomen, wie Methylacrylat, Methylmethacrylat, Ethylacrylat, Ethylmethacrylat, Propylacrylat, Propylmethacrylat, n-Butylacrylat, n-Butylmethacrylat, 2-Ethylhexylacrylat und/oder ethylenisch ungesättigte Dicarbonsäureester bzw. deren Derivate wie Diisopropylfumarat, die Dimethyl-, Dibutyl- und Diethylester der Maleinsäure bzw. Fumarsäure, oder Maleinsäureanhydrid enthalten. Die Auswahl aus den genannten Monomeren wird dabei so getroffen, daß Copolymerisate mit einer Glasübergangstemperatur Tg von -20°C bis +60°C erhalten werden.

Die (Meth)acrylsäureester-Copolymerisate können gegebenenfalls 1.0 bis 65 Gew%, bezogen auf das Gesamtgewicht der
Comonomerphase, α-Olefine wie Ethylen oder Propylen und/oder
Vinylaromaten wie Styrol und/oder Vinylhalogenide wie Vinylchlorid und/oder ethylenisch ungesättigte Dicarbonsäureester
bzw. deren Derivate wie Diisopropylfumarat, die Dimethyl-,
Dibutyl- und Diethylester der Maleinsäure bzw. Fumarsäure,
oder Maleinsäureanhydrid enthalten. Die Auswahl aus den genannten Monomeren wird dabei so getroffen, daß Copolymerisa-

te mit ein r Glasübergangstemperatur T_g von -20°C bis +60°C erhalten werden.

In einer bevorzugten Ausführungsform enthalten die Vinylester-Copolymerisate und die (Meth) acrylsäureester-Copolymerisate noch 0.05 bis 3.0 Gew%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Comonomergemisches, Hilfsmonomere aus der Gruppe der ethylenisch ungesättigten Carbonsäuren, vorzugsweise Acrylsäure oder Methacrylsäure, aus der Gruppe der ethylenisch ungesättigten Carbonsäureamide, vorzugsweise Acrylamid, aus der Gruppe der ethylenisch ungesättigten Sulfonsäuren bzw. deren Salze, vorzugsweise Vinylsulfonsäure, und/oder aus der Gruppe der mehrfach ethylenisch ungesättigten Comonomeren, beispielsweise Divinyladipat, Diallylmaleat, Allylmethacrylat oder Triallylcyanurat. Besonders bevorzugt werden Copolymere, welche Acrylamid in äquimolarer Menge zum jeweiligen Vernetzersystem enthalten.

Bevorzugte Vinylester-Copolymerisate enthalten: 70 bis 95 Gew% Vinylester, insbesonders Vinylacetat, sowie 5 bis 25 Gew% α -Olefin, insbesonders Ethylen, und/oder 5 bis 30 Gew% Diisopropylfumarat und 0.1 bis 10.0 Gew% N-Methylol-(meth)acrylamid, oder 50 bis 70 Gew% Vinylester, insbesonders Vinylacetat, 10 bis 30 Gew% Vinylester einer a-verzweigten Carbonsäure, insbesonders VeoVa9R und/oder VeoVa10R, 5 bis 25 Gew% Ethylen und 0.1 bis 10.0 Gew% N-Methylol(meth)acrylamid oder 15 bis 50 Gew% Vinylester, insbesonders Vinylacetat, 30 bis 65 Gew% Vinylchlorid und/oder Diisopropylfumarat, 5 bis 25 Gew% Ethylen und 0.1 bis 10 Gew% N-Methylol(meth)acrylamid oder 50 bis 70 Gew% Vinylester, insbesonders Vinylacetat, 1 bis 30 Gew% Acrylsäureester, insbesonders n-Butylacrylat oder 2-Ethylhexylacrylat, 5 bis 25 Gew% Ethylen und 0.1 bis 10.0

Gew% N-Methylol(meth)acrylamid. Die Angaben in Gew% addieren sich jeweils auf 100 Gew%.

Bevorzugte (Meth)acrylsaureester-Copolymerisate enthalten:
30 bis 70 Gew% Methylmethacrylat, 70 bis 30 Gew% n-Butylacrylat und/oder 2-Ethylhexylacrylat und 0.1 bis 10 Gew% NMethylol(meth)acrylamid, oder

30 bis 70 Gew% Styrol und 70 bis 30 Gew% n-Butylacrylat und/oder 2-Ethylhexylacrylat und 0.1 bis 10 Gew% N-Methylol-(meth)acrylamid. Die Angaben in Gew% addieren sich jeweils auf 100 Gew%.

Die Herstellung der Vinylester-Copolymerisate bzw. der (Meth)acrylsäureester-Copolymerisate erfolgt vorzugsweise nach dem Emulsionspolymerisationsverfahren. Die Polymerisation kann diskontinuierlich oder kontinuierlich, mit oder ohne Verwendung von Saatlatices, unter Vorlage aller oder einzelner Bestandteile des Reaktionsgemisches, oder unter teilweiser Vorlage und Nachdosierung der oder einzelner Bestandteile des Reaktionsgemisches, oder nach dem Dosierverfahren ohne Vorlage durchgeführt werden. Alle Dosierungen erfolgen vorzugsweise im Maße des Verbrauchs der jeweiligen Komponente.

Die Polymerisation wird in einem Temperaturbereich von 0 bis 100°C durchgeführt und mit den für die Emulsionspolymerisation üblicherweise eingesetzten Methoden eingeleitet. Die Initiierung erfolgt mittels der üblichen wasserlöslichen Radikalbildner, die vorzugsweise in Mengen von 0.01 bis 3.0 Gew%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Monomeren, eingesetzt werden. Beispiele hierfür sind Ammonium- und Kaliumpersulfat, -peroxodisulfat; Wasserstoffperoxid; Alkylhydroperoxide, wie tert.-Butylhydroperoxid; Kalium-, Natrium- und Ammoniumperoxodiphosphat; Azoverbindungen, wie Azobisisobutyronitril oder Azobiscyanovaleriansäure. Gegebenenfalls

können die genannten radikalischen Initiatoren auch in bekannter Weise mit 0.01 bis 0.5 Gew%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Monomeren, Reduktionsmittel kombiniert werden.
Geeignet sind zum Beispiel Formaldehydsulfoxylat-Salze oder
Ascorbinsäure. Bei der Redoxinitiierung werden dabei vorzugsweise eine oder beide Redox-Katalysatorkomponenten während der Polymerisation dosiert.

Als Dispergiermittel können alle üblicherweise bei der Emulsionspolymerisation verwendeten Emulgatoren und Schutzkolloide eingesetzt werden. Vorzugsweise werden 1 bis 6 Gew%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Monomeren, an Emulgator eingesetzt. Geeignet sind beispielsweise anionische Tenside, wie Alkylsulfate mit einer Kettenlänge von 8 bis 18 C-Atomen, Alkyl- und Alkylarylethersulfate mit 8 bis 18 C-Atomen im hydrophoben Rest und bis zu 40 Ethylen- oder Propylen-oxideinheiten, Alkyl- oder Alkylarylsulfonate mit 8 bis 18 C-Atomen, Ester und Halbester der Sulfobernsteinsäure mit einwertigen Alkoholen oder Alkylphenolen. Geeignete nichtionische Tenside sind beispielsweise Alkylpolyglykolether oder Alkylarylpolyglykolether mit 8 bis 40 Ethylenoxideinheiten.

Gegebenenfalls können Schutzkolloide, vorzugsweise in Mengen von bis zu 15 Gew%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Monomeren, eingesetzt werden. Beispiele hierfür sind Vinylalkohol/Vi-nylacetat-Copolymere mit einem Gehalt von 80 bis 100 Mol% Vinylalkoholeinheiten, Polyvinylpyrrolidone mit einem Molekulargewicht von 5000 bis 400000, Hydroxyethylcellulosen mit einem Substitutionsgradbereich von 1.5 bis 3.

Der für die Polymerisation gewünschte pH-Bereich, der im allgemeinen zwischen 2.5 und 10, vorzugsweise 3 und 8, liegt, kann in bekannter Weise durch Säuren, Basen oder übliche Puffersalze, wie Alkaliphosphate oder Alkalicarbonate, eingestellt w rden. Zur Molekulargewichtseinstellung können b i der Polymerisation die üblicherweise v rwend t n Regler, zum Beispiel Mercaptane, Aldehyde und Chlorkohlenwasserstoffe, zugesetzt werden.

Zur Herstellung der Dispersionspulver wird die Dispersion getrocknet, vorzugsweise sprühgetrocknet oder gefriergetrocknet, besonders bevorzugt sprühgetrocknet. Hierbei kann auf die bekannten Vorrichtungen, wie zum Beispiel Versprühen durch Mehrstoffdüsen oder mit der Scheibe, in einem gegebenenfalls erhitzten Trockengasstrom, zurückgegriffen werden. Im allgemeinen werden Temperaturen über 250°C nicht angewandt. Die optimale Temperatur des Trockengases kann in wenigen Versuchen ermittelt werden; oft haben sich Temperaturen über 60°C besonders bewährt.

Zur Erhöhung der Lagerfähigkeit und um zum Beispiel bei Pulvern mit niederer Glasübergangstemperatur Tg ein Verbacken und Verblocken zu verhindern, wird bei der Trocknung gegebenenfalls Antiblockmittel, beispielsweise Aluminiumsilikate, Kieselgur, Calciumcarbonat, zugegeben. Des weiteren können gegebenenfalls noch Entschäumer, beispielsweise auf Silikon- oder Kohlenwasserstoffbasis, oder Verdüsungshilfen, beispielsweise Polyvinylalkohole oder wasserlösliche Melamin-Formaldehyd-Kondensationsprodukte, der Dispersion zugegeben werden.

In einer bevorzugten Ausführungsform enthalten die Dispersionspulver noch 0 bis 30 Gew%, besonders bevorzugt 1 bis 15 Gew%, bezogen auf das Basispolymerisat, Polyvinylalkohol mit einem Hydrolysegrad von 85 bis 94 Mol%, und/oder 0 bis 10 Gew% Vinylalkoholcopolymerisate mit 5 bis 35 Gew% 1-Methylvinylalkoholeinheiten, und/oder 0 bis 30 Gew%, besonders bevorzugt 4 bis 20 Gew%, bezogen auf das Gesamtgewicht polymerisate polymerisate mit 5 bis 20 Gew%, bezogen auf das Gesamtgewicht polymerisate mit 5 bis 20 Gew%, bezogen auf das Gesamtgewicht polymerisate mit 5 bis 20 Gew%, bezogen auf das Gesamtgewicht polymerisate mit 5 bis 20 Gew%, bezogen auf das Gesamtgewicht polymerisate mit 5 bis 20 Gew%, bezogen auf das Gesamtgewicht polymerisate mit 5 bis 30 Gew%, bezogen auf das Gesamtgewicht polymerisate m

rer Bestandteile, Antiblockmittel und gegebenenfalls bis zu 2 G w%, bezogen auf das Basispolymerisat, Entschäumer.

Das vernetzbare Dispersionspulver eignet sich zur Verfestigung von natürlichen oder synthetischen Fasermaterialien.
Beispiele hierfür sind Holzfaser, Cellulosefaser, Wolle,
Baumwolle, Mineralfasern, Keramikfasern, Kunstfasern auf der
Basis von faserbildenden Polymeren wie Viskosefaser, Polyethylen-, Polypropylen-, Polyester-, Polyamid-, Polyacrylnitril- oder Carbonfaser, Fasern von Homo- oder Copolymerisaten des Vinylchlorids oder Fasern von Homo- oder Copolymerisaten des Tetrafluorethylens.

Vor der Verfestigung werden die Fasern flächenhaft ausgebreitet. Die Verfahren hierzu sind bekannt und primär von der Anwendung, in die das verfestigte Fasermaterial geht, abhängig. Die Fasern können mittels einer Luftlege-, Naßlege-, Direktspinn- oder Krempelvorrichtung ausgelegt werden. Gegebenenfalls können die Flächengebilde vor der Verfestigung mit Bindemittel noch mechanisch verfestigt werden, beispielsweise durch Kreuzlegen, Nadeln oder Wasserstrahlverfestigung.

Bei der erfindungsgemäßen Verwendung wird das pulverförmige Bindemittel in an sich bekannter Weise auf das, gegebenenfalls mechanisch vorverfestigte, Fasermaterial aufgestreut, eingestreut (beispielsweise bei Krempelwatten), eingerüttelt oder direkt mit der Faser vermischt. Je nach Anwendungsbereich liegt die für die Verfestigung des Fasermaterials notwendige Menge an Bindemittel zwischen 5 und 50 Gew% Bindemittel, bezogen auf das Fasergewicht.

In einer bevorzugten Ausführungsform werden die flächigen Fasergebilde vor dem Aufstreuen des Bindemittels mit Wasser angefeucht t. Im allgemeinen beträgt die dafür notwendige Menge an Wasser von 5 bis 60 Gew%, vorzugsweise von 10 bis 35 Gew%, jeweils b zogen auf Gesamtgewicht d r Trock nmischung aus Faser und Binder. Bei dieser Verfahrensweise kann nach dem Aufstreuen die Bindung des Fasermaterials durch Anwendung von Druck und Temperatur eingeleitet werden.

Es ist aber auch möglich, nach Aufstreuen des Binders auf die feuchte Faser, das Wasser, beispielsweise durch Erwärmen des Fasergebildes im Luftstrom, bei einer Temperatur von 80 bis 110°C zu entfernen. In diesem Fall muß vor der Vernetzung des Bindemittels erneut Wasser in der angegebenen Menge auf die Faser gesprüht werden. Mit dieser Verfahrensvariante wird eine Vorbindung des Fasermaterials erreicht, wodurch das Fasermaterial vorgebunden aber nicht vernetzt transportierbar wird. Dies ist ein wesentlicher Vorteil gegenüber der Bindung mit Dispersionen, bei der diese Vorbindung nicht möglich ist, da diese nicht mehr reaktivierbar sind.

Bei der Herstellung von Formkörpern aus einem Gemisch von Fasermaterial und Binderpulver in den angegebenen Mengen wird vorzugsweise so vorgegangen, daß Faser und Binder trocken gemischt werden und erst vor der Druck- und Temperaturbehandlung Wasser in der angegebenen Menge dem Gemisch zugegeben wird.

Die Verfestigung des Fasermaterials, sei es als Flächengebilde oder als Faser-Bindemittel-Gemisch zur Herstellung von Formkörpern, erfolgt durch Erwärmung auf eine Temperatur von vorzugsweise 100 bis 200°C unter einem Druck von bis zu 100 bar. Die anzuwendenden Druck- und Temperaturbereiche hängen primär von der Art des Fasermaterials ab.

Eine b vorzugte Verwendung ist die Herstellung von Formteil n aus Fasermaterialien, welche mit dem vernetzbaren Pulver verfestigt werden. Die Fasern werden dazu mit dem Bindemittel in den angegebenen Mengen vermischt und nach Zugabe von Wasser unter Druck- und Temperatureinwirkung in den angegebenen Bereichen verfestigt. Beispiele für diese Verwendung sind die Herstellung von Schallschutzmatten und Formteilen für die Automobilindustrie. Für Formteile werden bisher vor allem Phenolharze als Bindemittel eingesetzt. Die damit verbundenen Nachteile der Formaldehyd-und Phenolemission treten bei der erfindungsgemäßen Verwendung nicht auf.

Bevorzugt ist auch die Verwendung zur Bindung von Glasfasern.

Eine weitere bevorzugte Verwendung ist die zur Bindung von Watten, beispielsweise zur Herstellung von Polster-, Isolier- und Filterwatten. Bis dato werden hierzu primär Schmelzfasern, Schmelzpulver und Dispersionen von Vinylchlorid-Polymerisaten, zwecks Flammschutz, eingesetzt. Gegenüber der Verwendung von Schmelzfasern bzw. Schmelzpulver zeichnet sich die erfindungsgemäße Verwendung dadurch aus, daß bereits mit niedrigeren Auftragsmengen die gewünschten Festigkeiten erhalten werden. Ein weiterer Vorteil der erfindungsgemäßen Verwendung von vernetzbaren Dispersionspulvern liegt darin, daß die Zumischung von pulverförmigen Additiven, z.B. Flammschutzmittel, Pigmente, Salze, im Vergleich zu wäßrigen Dispersionen nicht so stark eingeschränkt ist, sowohl bezüglich der Art der Additive als auch bezüglich deren physikochemischen Eigenschaften. Mit pulverförmigen Additiven sind die Dispersionspulver in beliebiger Menge mischbar, ohne Zusatz von Tensiden und ohne Einschränkung der Topfzeiten.

Ähnliche Vorteile bietet die ebenfalls bevorzugte Verwendung der vernetzbaren Dispersionspulver zur Herstellung von Vli sstoffen aus Fasern, in der bis dato ebenfalls Polymerdispersionen, Schmelzpulver und Schmelzfasern eingesetzt werden.

Bevorzugt ist auch die Verwendung der vernetzbaren Pulver zur Herstellung von Nadelfilz. Im Stand der Technik werden hierzu vor allem wäßrige Dispersionen auf der Basis von Styrol/Butadien-Kautschuk, Ethylen/Vinylacetat- und Ethylen/Vinylacetat/Vinylchlorid-Copolymeren eingesetzt. Die Dispersionen werden auf das durch Nadeln verfestigte Fasergewebe aufgetragen und im Heißkalander verfilmt. Bei der erfindungsgemäßen Verwendung der vernetzbaren Polymerpulver ist, auch unter Berücksichtigung der zur Vernetzung hinzugefügten Wassermenge, die aufzuwendende Trocknerleistung und damit der zur Herstellung notwendige Energiebedarf erheblich reduziert.

Zusammenfassend ausgedrückt, liegt der Vorteil der Verwendung der vernetzbaren Dispersionspulver bei Anwendungen, bei denen traditionell wäßrige Systeme eingesetzt werden, zum Beispiel Vliesstoffbindung, in einer deutlichen Verminderung des Trocknungsaufwands und der Abwassermengen. Bei Anwendungen, bei denen traditionell auspolymerisierbare Präpolymere oder Oligomere (z.B. Phenolharze) eingesetzt werden, dies sind beispielsweise die Glasfaserbindung und die Herstellung von Formteilen aus Fasermaterialien, liegt der Vorteil in einer deutlichen Verminderung der Reaktionstemperaturen und in einer Vereinfachung der Reaktionsgemischzusammensetzung.

Die nachfolgenden Beispiele dienen zur weiteren Erläuterung der Erfindung:

Beispiel 1 (Vliesverfestigung):

Auf einem Laborkrempel wurden Vliese aus einer Polyester-Faser (6.7 dtex/60 mm) mit circa 50 g/m² Flächengewicht hergestellt. Unmittelbar am Krempelausgang wurden 20 Gew% Wasser,

bezog n auf das G samtgewicht aus Faser und Binder, und anschließend ein Dispersionspulver auf der Basis eines Vinylacetat-Polymerisats mit 1 Gew% N-Methylolacrylamid in den unten angegebenen Mengen eingestreut. Die Vliese wurden bei den nachfolgend angegebenen Temperaturen verfestigt. Die mechanischen Eigenschaften (Höchstzugkraft und Dehnung) im trockenen und nassen (nach 1 Minute Lagerung in Wasser) Zustand wurden nach DIN 53857 bestimmt.

Vlies 1: Auftrag 26.2 Gew%, Trocknertemperatur 100°C Vlies 2: Auftrag 28.4 Gew%, Trocknertemperatur 150°C Vlies 3: Auftrag 27.6 Gew%, Trocknertemperatur 180°C

Tabelle 1:

Vlies	Höchstzug- kraft HZK [N]	Dehnung	[%]	HZK relativ*
1 trocken	4.8	46		(¥)
naß	0.4	37		8.3
2 trocken	4.4	54		
naß	0.9	41		20.5
3 trocken	5.8	42		
naß	2.2	33		37.9

^{*} HZK relativ = $HZK_{na\beta} \times 100 / HZK_{trocken}$ Beispiel 2 (Faserformkörper-Herstellung):

Zur Herstellung von Platten wurden 80 g Reißbaumwolle mit 20 g Dispersionspulver der nachfolgend angegebenen Zusammensetzung vermischt und auf einer Fläche von 20 x 20 cm² ausgelegt. Die Mischungen wurden teilweise noch mit Wasser per Sprühauftrag angefeuchtet. Anschließend wurden die Mischungen 5 Minuten lang bei Temperaturen zwischen 180 und 200°C bei 50 bar verpreßt, so daß 2 mm starke, 200 g/m² schwere

Platten entstanden. Die Höchstzugkraft im trockenen und nass n (nach 10 Minuten Lagerung in Wasser) Zustand wurd nach DIN 53857 bestimmt. Zur Beurteilung der Quellung wurden die Platten bei Raumtemperatur 24 Stunden in Wasser gelagert.

- Platte 1: ohne Feuchtigkeit verpreßt,

 Dispersionspulver auf der Basis eines VinylacetatHomopolymerisats
- Platte 2: mit 20 g Wasser verpreßt,

 Dispersionspulver auf der Basis eines VinylacetatHomopolymerisats
- Platte 3: ohne Feuchtigkeit verpreßt,

 Dispersionspulver auf der Basis eines VinylacetatPolymerisats mit 1 Gew% N-Methylolacrylamid
- Platte 4: mit 20 g Wasser verpreßt,

 Dispersionspulver auf der Basis eines VinylacetatPolymerisats mit 1 Gew% N-Methylolacrylamid

Tabelle 2:

P.	latte	Höchstzug- kraft HZK [N]	HZK relativ	Quellung
1	trocken	297		
	naß	16	5.4	stark
2	trocken	570		
	naß	163	28.6	leicht
 _3	trocken	822		
	naß	394	47.9	stark
4	trocken	2251		
	naß	1279	56.8	keine

Patentansprüche -

 Verwendung von vernetzbaren, redispergierbaren Dispersionspulvern auf der Basis von Vinylester-Copolymerisaten oder (Meth)acrylsäureester-Copolymerisaten als Bindemittel zur Trockenbindung von Fasermaterialien, wobei

die Vinylester-Copolymerisate eines oder mehrere Monomere aus der Gruppe der Vinylester von unverzweigten oder verzweigten Alkylcarbonsäuren mit 1 bis 15 C-Atomen, die (Meth)acrylsäureester-Copolymerisate eines oder mehrere Monomere aus der Gruppe der Methacrylsäureester und Acrylsäureester von Alkoholen mit 1 bis 10 C-Atomen, und

die Vinylester- und (Meth)acrylsäureester-Copolymerisate jeweils 0.1 bis 10 Gew%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Copolymerisats, von einem oder mehreren ethylenisch ungesättigten, vernetzend wirkenden Comonomeren, enthalten.

- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß ein oder mehrere vernetzend wirkende Comonomere aus der Gruppe Acrylamidoglykolsäure (AGA), Methylacryl-amidoglykolsäuremethylester (MAGME), N- Methylolacryl-amid (NMAA), N-Methylolmethacrylamid, N-Methylolally-carbamat, Alkylether, wie der Isobutoxyether, oder Ester des N-Methylolacrylamids, des N-Methylolmethacrylamids oder des N-Methylolallylcarbamats enthalten sind.
- 3. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Vinylester-Copolymerisate
 70 bis 95 Gew% Vinylacetat, 5 bis 25 Gew% Ethylen und/oder 5 bis 30 Gew% Diisopropylfumarat und 0.1 bis 10.0 Gew% N-Methylol(meth)acrylamid oder

und/oder VeoValo^R, 5 bis 25 Gew% Ethylen und 0.1 bis
10.0 Gew% N-Methylol(meth)acrylamid oder
15 bis 50 Gew% Vinylacetat, 30 bis 65 Gew% Vinylchlorid
und/oder Diisopropylfumarat, 5 bis 25 Gew% Ethylen und
0.1 bis 10 Gew% N-Methylol(meth)acrylamid oder
50 bis 70 Gew% Vinylacetat, 1 bis 30 Gew% n-Butylacrylat
oder 2-Ethylhexylacrylat, 5 bis 25 Gew% Ethylen und 0.1
bis 10.0 Gew% N-Methylol(meth)acrylamid enthalten.

- 4. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die (Meth)acrylsäureester-Copolymerisate
 30 bis 70 Gew% Methylmethacrylat, 70 bis 30 Gew% n-Butylacrylat und/oder 2-Ethylhexylacrylat und 0.1 bis 10 Gew% N-Methylol(meth)acrylamid oder
 30 bis 70 Gew% Styrol und 70 bis 30 Gew% n-Butylacrylat und/oder 2-Ethylhexylacrylat und 0.1 bis 10 Gew% N-Methylol(meth)acrylamid enthalten.
- 5. Verwendung nach Anspruch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß das vernetzbare, redispergierbare Dispersionspulver zur Verfestigung von Holzfaser, Cellulosefaser, Wolle, Baumwolle, Mineralfasern, Keramikfasern, Kunstfasern auf der Basis von faserbildenden Polymeren wie Viskosefaser, Polyethylen-, Polypropylen-, Polyester-, Polyamid-, Polyacrylnitril- oder Carbonfaser, Fasern von Homo- und Copolymerisaten des Vinylchlorids oder Fasern von Homo- oder Copolymerisaten des Tetrafluorethylens verwendet wird.
- 6. Verwendung nach Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß 5 bis 50 Gew%, bezogen auf das Fasergewicht,
 des vernetzbaren, redispergierbaren Dispersionspulvers
 auf das, gegebenenfalls mechanisch vorverfestigte, Fasermaterial aufg streut, eingestreut, eingerüttelt oder

direkt mit der Faser vermischt werden, vor oder nach dem Aufstreuen mit 5 bis 60 Gew% Wasser, bezogen auf Gesamt-gewicht der Trockenmischung aus Faser und Binder, angefeuchtet wird und zur Bindung der Fasern das Flächengebilde oder der Formkörper unter einem Druck von bis zu 100 bar auf 100 bis 200°C erwärmt wird.

- 7. Verwendung nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß nach dem Aufstreuen des Dispersionspulvers auf die feuchte Faser das Wasser durch Erwärmen des Fasergebildes im Luftstrom bei einer Temperatur von 80 bis 110°C entfernt wird und vor der thermischen Vernetzung erneut Wasser in der angegebenen Menge auf die Faser gesprüht wird.
- 8. Verwendung nach Anspruch 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß das vernetzbare, redispergierbare Dispersionspulver zur Faserbindung bei der Herstellung von Formteilen aus Fasermaterialien zur Bindung von Glasfasern, zur Bindung von Watten, zur Herstellung von Vliesstoffen aus Fasern und zur Herstellung von Nadelfilz verwendet wird.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT Interp ual Application No PCT/EP 94/00625 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 5 D04H1/64 D04H1/58 D04H1/60 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) DO4H CO8F IPC 5 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category ' 1-5 FR,A,2 346 379 (HOECHST AG.) 28 October X · 1977 see page 2, line 24 - page 4, line 5 see page 5, line 31 - page 6, line 9; claims FR, A, 2 304 626 (WACKER-CHEMIE G.M.B.H.) 15 1 October 1976 see claims GB,A,842 496 (E.I. DU PONT DE NEMOURS AND 5-8 A COMPANY) 27 July 1960 see page 1, line 25 - line 45 EP,A,O 099 463 (WACKER-CHEMIE G.M.B.H.) 1 A February 1984 see the whole document -/--Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. X Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to filing date involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention citation or other special reason (as specified) cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search

11 July 1994

1

Date of mailing of the international search report

22.07.94

Name and mailing address of the ISA

Authorized officer

European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 European Fatern Office, P.D. 3018 Faterna NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016

Blas, V

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern: al Application No PCT/EP 94/00625

0.000	PCT/EP 94/00625				
C.(Continue Category	citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to	claim No.		
A	EP,A,O 256 364 (RÖHM G.M.B.H.) 24 February 1988 see the whole document	1			
P,A	EP,A,O 545 209 (BADISCHE ANILIN- & SODA-FABRIK AG.) 9 June 1993 see the whole document	1	· .		
A	WO,A,92 22603 (DSM N.V.) 23 December 1992				
·					

NIEKNATIONAL SEAKUR KEFUK

lucormation on patent family members

Interny at Application No PCT/EP 94/00625

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
FR-A-2346379	28-10-77	DE-A- 261426	1 06-10-77
FR A 25405/5	20 10 17	AT-B- 35408	7 27-12-79
		BE-A- 85321	2 04-10-77
		CA-A- 109471	9 27-01-81
•		CH-A- 62865	2 15-03-82
		JP-C- 132916	8 30-07-86
		JP-A- 5212109	2 12-10-77
		JP-B- 6005081	4 11-11-85
		LU-A- 7705	
		NL-A- 770332	
		SE-B- 42703	
		SE-A- 770381	,
	15-10-76	DE-A- 251258	30-09-76
FR-A-2304626	13 10 70	DE-A- 255155	
		BE-A- 83980	
		CH-A- 60370	
_		GB-A- 149686	
-		JP-C- 112989	•
•		JP-A- 5112628	
•		JP-B- 5601572	
		NL-A- 760241	
		US-A- 404419	
GB-A-842496		NONE	
EP-A-0099463	01-02-84	DE-A- 322709	0 26-01-84
FL -W. 0033403	42 45 4 1	WO-A- 840036	
		EP-A- 011483	
		US-A- 45283	15 09-07-85
EP-A-0256364	24-02-88	DE-A- 362666	3 11-02-88
FL -V-A520301		EP-A,B 026232	
		JP-A- 6304063	
		JP-A- 6304622	
		US-A- 484730	
EP-A-0545209	09-06-93	DE-A- 413990	3 09-06-93
ニティスニリンマンとリス	44 44 44	CA-A- 20836	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Luormation on patent family members

Internr al Application No PCT/EP 94/00625

			PCT/EP	94/00625	
Patent document cited in search report	Publication date	Patent memi	family per(s)	Publication date	
WO-A-9222603	23-12-92	BE-A-	1004947	02-03-93	
	•				
				• •	
•		,			
· .					
∴.					
					•
				•	
		•			
			•		
region of the second of the se					
•					
•					

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 5 D04H1/64 D04H1/58 D04 D04H1/60

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) D04H C08F IPK 5

Recherchierte aber nicht zum Mindessprüßtoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gehiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
x	FR,A,2 346 379 (HOECHST AG.) 28. Oktober 1977 siehe Seite 2, Zeile 24 - Seite 4, Zeile 5 siehe Seite 5, Zeile 31 - Seite 6, Zeile 9; Ansprüche	1-5
A	FR,A,2 304 626 (WACKER-CHEMIE G.M.B.H.) 15. Oktober 1976 siehe Ansprüche	1
A	GB,A,842 496 (E.I. DU PONT DE NEMOURS AND COMPANY) 27. Juli 1960 siehe Seite 1, Zeile 25 - Zeile 45	5-8
A	EP,A,O 099 463 (WACKER-CHEMIE G.M.B.H.) 1. Februar 1984 siehe das ganze Dokument	1
	-/	

1	entnehmen		
	"A" Veröffentlichung, die	on angegebenen Veröffentlichungen : den allgemeinen Stand der Technik definiert, ders bedeutsam anzuschen ist	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach den oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern m Erfindung zugrundeliegenden Prinzips

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Ammeldedatum veröffentlicht worden ist

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu

- "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie
- ausgeführt)
 Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,
 eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Malnahmen bezieht
 Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- em internationalen Anmeldedatum eht worden ist und mit der nur zumVerständnis des der s oder der ihr zugrundeliegenden Theone angegeben ist
- "X" Veröffendichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfindenscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- *& Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentiamilie ist

Y Siehe Anhang Patentfamilie

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche **2** 2. 07. 94 11. Juli 1994 Bevollmächtigter Bediensteter Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016 Blas, V

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICH I

Intern sales Aktenzeichen
PCT/EP 94/00625

		PCI/EP 94	700623
C.(Fortsetzu Kategorie*	ng) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kom	menden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	EP,A,O 256 364 (RÖHM G.M.B.H.) 24. Februar 1988 siehe das ganze Dokument		1
P,A	EP,A,O 545 209 (BADISCHE ANILIN- & SODA-FABRIK AG.) 9. Juni 1993 siehe das ganze Dokument		1
٨	WO,A,92 22603 (DSM N.V.) 23. Dezember 1992		
-			
- - - -			
-			
	·		
•			
	·		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICH

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intern: ales Aktenzeichen
PCT/EP 94/00625

			
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
FR-A-2346379	28-10-77	DE-A- 2614261	06-10-77
		AT-B- 354087	27-12-79
	•	BE-A- 853212	
		CA-A- 1094719	27-01-81
		CH-A- 628652	15-03-82
		. JP-C- 1329168	
		JP-A- 52121092	
		JP-B- 60050814	
		LU-A- 77050	
		NL-A- 7703326	
·	•	SE-B- 427039	
		SE-A- 7703815	03-10-77
FR-A-2304626	15-10-76	DE-A- 2512589	
		DE-A- 2551556	
		BE-A- 839803	
		CH-A- 603707	
		GB-A- 1496867	05-01-78
		JP-C- 1129898	
		JP-A- 51126288	
		JP-B- 56015724	
	•	NL-A- 7602410	
		US-A- 4044197	23-08-77
GB-A-842496		KEINE	
EP-A-0099463	01-02-84	DE-A- 3227090	26-01-84
		WO-A- 8400369	02-02-84
		EP-A- 0114834	08-08-84
~~~~~	,	US-A- 4528315	09-07-85
EP-A-0256364	24-02-88	DE-A- 3626663	11-02-88
	,	EP-A,B 0262326	06-04-88
		JP-A- 63040637	22-02-88
		JP-A- 63046229	27-02-88
		US-A- 4847309	11-07-89
EP-A-0545209	09-06-93	DE-A- 4139963	09-06-93
		CA-A- 2083651	05-06-93

INIERNATIONALLA MEGILIAMINATIONALIA

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intern: ales Aktenzeichen
PCT/EP 94/00625

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument Datum der Veröffentlichung Mitglied(er) der Patentfamilie Datum der Veröffentlichung WO-A-9222603 23-12-92 BE-A-1004947 02-03-93